PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-157900

(43)Date of publication of application: 30.05.2003

(51)Int.Cl.

H01M 10/40 H01M 4/38

H01M 4/58

(21)Application number: 2001-353199

(71)Applicant:

SONY CORP

(22)Date of filing:

19.11.2001

(72)Inventor:

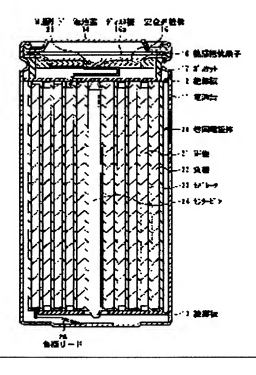
FUJITA SHIGERU

AKASHI HIROYUKI ADACHI MOMOE

(54) BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a battery capable of improving a characteristic by improving chemical stability of an electrolyte. SOLUTION: This battery has a rolled electrode body 20 rolling a belt—like positive electrode 21 and a negative electrode 22 via a separator 23. Lithium metal deposits on the negative electrode 22 in the middle of charging. Capacity of the negative electrode 22 is expressed by the total of a capacity component by storage and separation of lithium and a capacity component by deposition and dissolution of the lithium metal. The separator 23 is impregnated with the electrolyte of dissolving electrolyte salt in a solvent, and the solvent includes a substance having a CSO3 structure such as 1,3-propane sultone and ethyl methane sulfonate or a substance having an OSO3 structure such as 1,3-doxathiolane 2,2-dioxide and dimethyl sulfate. Thus, the chemical stability of the electrolyte is improved, side reaction is restrained, and a charge-discharge cycle characteristic is improved.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

20.10.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-157900 (P2003-157900A)

(43)公開日 平成15年5月30日(2003.5.30)

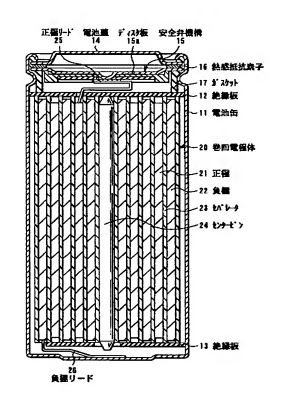
(51) Int.Cl.7	讚別記号	FΙ		テーマコート*(参考)		
H 0 1 M 10/40		H 0 1 M 10/40		Z 5H029		
				A 5H050		
4/38	3	•	4/38	Z		
4/58	3	•	4/58			
		審查請求	未請求請求項の数	24 OL (全 16 頁)		
(21)出願番号	特願2001-353199(P2001-353199)	(71)出顧人	000002185			
			ソニー株式会社			
(22) 出顧日	平成13年11月19日(2001.11.19)	東京都品川区北品川6丁目7番35号				
		(72)発明者	藤田 茂			
			東京都品川区北品川一株式会社内	6丁目7番35号 ソニ		
		(72)発明者	明石 寬之			
			東京都品川区北品川 一株式会社内	6丁目7番35号 ソニ		
		(74)代理人	100098785			
			弁理士 藤島 洋一	鄉		
				最終頁に続く		

(54) 【発明の名称】 電 池

(57)【要約】

【課題】 電解質の化学的安定性を改善し、特性を向上 させることができる電池を提供する。

【解決手段】 帯状の正極21と負極22とがセパレータ23を介して巻回された巻回電極体20を備える。負極22には充電の途中においてリチウム金属が析出するようになっており、負極22の容量は、リチウムの吸蔵・離脱による容量成分とリチウム金属の析出・溶解による容量成分との和により表される。セパレータ23には溶媒に電解質塩が溶解された電解液が含浸されており、溶媒は1,3-プロパンスルトンやエチルメタンスルフォネートなどのCSO3 構造を有する物質または1,3,2-ジオキサチオラン2,2-ジオキシドや硫酸ジメチルなどのOSO3 構造を有する物質を含んでいる。これにより電解質の化学的安定性が向上し、副反応が抑制され、充放電サイクル特性が改善される。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極および負極と共に電解質を備えた電池であって、

1

前記負極の容量は、軽金属の吸蔵および離脱による容量 成分と、軽金属の析出および溶解による容量成分との和 により表され、

前記電解質は化1に示したCSO3 構造を有する物質を含むことを特徴とする電池。

【化1】

【請求項2】 前記電解質は前記CSO3 構造を有する物質を含む溶媒を含有し、この溶媒における前記CSO3 構造を有する物質の含有量は0.01質量%以上40質量%以下であることを特徴とする請求項1記載の電池。

(化2)

(式中、R1は炭化水素基または炭化水素基に含まれる f) 水素の少なくとも一部がハロゲンで置換された基を表 し、R2およびR3は水素、炭化水素基または炭化水素 30 池。基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換さ にまた基をそれぞれ表す。)

【化3】

(式中、R4, R5およびR6は水素、炭化水素基または炭化水素基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換された基をそれぞれ表し、R7は炭化水素基ま 40 たは炭化水素基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換された基を表す。)

【請求項4】 前記 CSO_3 構造を有する物質は、CA に示した CA に示した CA に示した CA の電池。

【化4】

【請求項5】 前記 CSO_3 構造を有する物質は、 CSO_3 構造を有する物質は、 CSO_3 構造を有する物質は、 CSO_3 に示したエチルメタンスルフォネートを含むことを特徴とする請求項 SSO_3 記載の電池。

【化5】

【請求項6】 前記負極は前記軽金属を吸蔵および離脱することが可能な負極材料を含むことを特徴とする請求項1記載の電池。

10 【請求項7】 前記負極は炭素材料を含むことを特徴と する請求項6記載の電池。

【請求項8】 前記負極は、黒鉛、易黒鉛化性炭素および難黒鉛化性炭素からなる群のうちの少なくとも1種を含むことを特徴とする請求項7記載の電池。

【請求項9】 前記負極は黒鉛を含むことを特徴とする 請求項8記載の電池。

【請求項10】 前記負極は、前記軽金属と合金を形成可能な金属元素または半金属元素の単体、合金および化合物からなる群のうちの少なくとも1種を含むことを特徴とする請求項6記載の電池。

【請求項11】 前記負極は、スズ(Sn), 鉛(Pb), Pルミニウム(A1), A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7, A8, A9, A

【請求項12】 前記軽金属はリチウム(Li)を含むことを特徴とする請求項1記載の電池。

【請求項13】 正極および負極と共に電解質を備えた 電池であって、前記負極の容量は、軽金属の吸蔵および 離脱による容量成分と、軽金属の析出および溶解による 容量成分との和により表され、

前記電解質は化6に示したOSO3 構造を有する物質を含むことを特徴とする電池。

【化6】

【請求項14】 前記電解質は前記OSO3 構造を有する物質を含む溶媒を含有し、この溶媒における前記OSO3 構造を有する物質の含有量は0.01質量%以上20質量%以下であることを特徴とする請求項13記載の電池。

【請求項15】 前記OSO3 構造を有する物質は、化 50 7に示した環状化合物および化8に示した鎖状化合物か

らなる群のうちの少なくとも1種を含むことを特徴とす る請求項13記載の電池。

【化7】

(式中、R8は炭化水素基または炭化水素基に含まれる 水素の少なくとも一部がハロゲンで置換された基を表 す。)

[化8]

(式中、R9およびR10は炭化水素基または炭化水素 基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換さ れた基を表す。)

【請求項16】 前記〇S〇3 構造を有する物質は、化 9に示した1,3,2-ジオキサチオラン2,2-ジオ キシドを含むことを特徴とする請求項15記載の電池。 【化9】

【請求項17】 前記OSO3 構造を有する物質は、化 10に示した硫酸ジメチルを含むことを特徴とする請求 項15記載の電池。

【化10】

【請求項18】 前記負極は前記軽金属を吸蔵および離 脱することが可能な負極材料を含むことを特徴とする請 求項13記載の電池。

【請求項19】 前記負極は炭素材料を含むことを特徴 とする請求項18記載の電池。

【請求項20】 前記負極は、黒鉛、易黒鉛化性炭素お よび難黒鉛化性炭素からなる群のうちの少なくとも1種 を含むことを特徴とする請求項19記載の電池。

【請求項21】 前記負極は黒鉛を含むことを特徴とす る請求項20記載の電池。

【請求項22】 前記負極は、前記軽金属と合金を形成 可能な金属元素または半金属元素の単体、合金および化 合物からなる群のうちの少なくとも1種を含むことを特 徴とする請求項18記載の電池。

【請求項23】 前記負極は、スズ(Sn),鉛(P b), アルミニウム(A1), インジウム(In), ケ イ素 (Si), 亜鉛 (Zn), アンチモン (Sb), ピ スマス (Bi), カドミウム (Cd), マグネシウム (Mg), ホウ素 (B), ガリウム (Ga), ゲルマニ ウム(Ge),ヒ素(As),銀(Ag),ジルコニウ 50 流条件、いわゆる急速充電した場合にそれは顕著化し、

ム(Zr), イットリウム(Y) またはハフニウム(H f) の単体、合金および化合物からなる群のうちの少な くとも1種を含むことを特徴とする請求項22記載の電

4

【請求項24】 前記軽金属はリチウム(Li)を含む ことを特徴とする請求項13記載の電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、正極および負極と 10 共に電解質を備えた電池に係り、特に、負極の容量が軽 金属の吸蔵および離脱による容量成分と、軽金属の析出 および溶解による容量成分との和により表される電池に 関する。

[0002]

【従来の技術】近年、携帯電話、PDA (personal dig ital assistant;個人用携帯型情報端末機器) あるいは ノート型コンピュータに代表される携帯型電子機器の小 型化および軽量化が精力的に進められ、その一環とし て、それらの駆動電源である電池、特に二次電池のエネ 20 ルギー密度の向上が強く望まれている。

【0003】高エネルギー密度を得ることができる二次 電池としては、例えば、負極に炭素材料などのリチウム (Li) を吸蔵および離脱することが可能な材料を用い たリチウムイオン二次電池がある。リチウムイオン二次 電池では、負極材料中に吸蔵されたリチウムが必ずイオ ン状態であるように設計されるため、エネルギー密度は 負極材料中に吸蔵することが可能なリチウムイオン数に 大きく依存する。よって、リチウムイオン二次電池で は、リチウムイオンの吸蔵量を高めることによりエネル 30 ギー密度を更に向上させることができると考えられる。 しかし、現在リチウムイオンを最も効率的に吸蔵および 離脱することが可能な材料とされている黒鉛の吸蔵量 は、1g当たりの電気量換算で372mAhと理論的に 限界があり、最近では精力的な開発活動により、その限 界値まで高められつつある。

【0004】高エネルギー密度を得ることができる二次 電池としては、また、負極にリチウム金属を用い、負極 反応にリチウム金属の析出および溶解反応のみを利用し たリチウム二次電池がある。リチウム二次電池は、リチ 40 ウム金属の理論電気化学当量が2054mAh/cm³ と大きく、リチウムイオン二次電池で用いられる黒鉛の 2. 5倍にも相当するので、リチウムイオン二次電池を 上回る高いエネルギー密度を得られるものと期待されて いる。これまでも、多くの研究者等によりリチウム二次 電池の実用化に関する研究開発がなされてきた(例え ば、Lithium Batteries, Jean-Paul Gabano編, Academic Press, 1983, London, New York) .

【0005】ところが、リチウム二次電池は、充放電を 繰り返した際の放電容量の劣化が大きく、特に大きな電

3

実用化が難しいという問題があった。この容量劣化は、リチウム二次電池が負極においてリチウム金属の析出・溶解反応を利用していることに基づいており、充放電に伴い、正負極間で移動するリチウムイオンに対応して負極の体積が容量分だけ大きく増減するので、負極の体積が大きく変化し、リチウム金属結晶の溶解反応および再結晶化反応が可逆的に進みづらくなってしまうことによるものである。しかも、負極の体積変化は高エネルギー密度を実現しようとするほど大きくなり、容量劣化もいっそう著しくなる。

【0006】そこで本発明者等は、負極の容量がリチウムの吸蔵および離脱による容量成分と、リチウムの析出および溶解による容量成分との和により表される二次電池を新たに開発した(国際公開WO 01/22519 A1パンフレット参照)。これは、負極にリチウムを吸蔵および離脱することが可能な炭素材料を用い、充電の途中において炭素材料の表面にリチウムを析出させるようにしたものである。この二次電池によれば、高エネルギー密度を達成しつつ、充放電サイクル特性を向上させることが期待できる。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、この二次電池を実用化するには、さらなる特性の向上および安定化を図る必要があり、それには電極材料のみならず、電解質に関する研究開発も必要不可欠である。特に、電解質と電極との間に副反応が生じ、その副反応生成物が電極表面に堆積すると電池の内部抵抗が増加してしまい、充放電サイクル特性が著しく劣化してしまう。つまり、電解質の化学的安定性は非常に重要な問題である。【0008】本発明はかかる問題点に鑑みてなされたもので、その目的は、電解質の化学的安定性を改善し、特性を向上させることができる電池を提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明による第1の電池は、正極および負極と共に電解質を備えたものであって、負極の容量は、軽金属の吸蔵および離脱による容量成分と、軽金属の析出および溶解による容量成分との和により表され、電解質は化11に示したCSO3構造を有する物質を含むものである。

【化11】

【0010】本発明による第2の電池は、正極および負極と共に電解質を備えたものであって、負極の容量は、軽金属の吸蔵および離脱による容量成分と、軽金属の析出および溶解による容量成分との和により表され、電解質は化12に示したOSO3構造を有する物質を含むも

のである。 【化 1 2 】

【0011】本発明による第1または第2の電池では、 電解質が化11に示したCSO3 構造または化12に示 したOSO3 構造を有する物質を含んでいるので、電解 10 質の化学的安定性が改善され、例えば、負極と電解質と の副反応が抑制される。

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態について図面を参照して詳細に説明する。

【0013】[第1の実施の形態]図1は本発明の第1の実施の形態に係る二次電池の断面構造を表すものである。この二次電池は、いわゆる円筒型といわれるものであり、ほぼ中空円柱状の電池缶11の内部に、帯状の正極21と負極22とがセパレータ23を介して巻回された巻回電極体20を有している。電池缶11は、例えばニッケル(Ni)のめっきがされた鉄(Fe)により構成されており、一端部が閉鎖され他端部が開放されている。電池缶11の内部には、巻回電極体20を挟むように巻回周面に対して垂直に一対の絶縁板12,13がそれぞれ配置されている。

【0014】電池缶11の開放端部には、電池蓋14 と、この電池蓋14の内側に設けられた安全弁機構15 および熱感抵抗素子 (Positive Temperature Coefficie nt; PTC素子) 16とが、ガスケット17を介してか しめられることにより取り付けられており、電池缶11 の内部は密閉されている。電池蓋14は、例えば、電池 缶11と同様の材料により構成されている。安全弁機構 15は、熱感抵抗素子16を介して電池蓋14と電気的 に接続されており、内部短絡あるいは外部からの加熱な どにより電池の内圧が一定以上となった場合にディスク 板15 aが反転して電池蓋14と巻回電極体20との電 気的接続を切断するようになっている。熱感抵抗素子1 6は、温度が上昇すると抵抗値の増大により電流を制限 し、大電流による異常な発熱を防止するものであり、例 40 えば、チタン酸バリウム系半導体セラミックスにより構 成されている。ガスケット17は、例えば、絶縁材料に より構成されており、表面にはアスファルトが塗布され ている。

【0015】巻回電極体20は、例えば、センターピン24を中心に巻回されている。巻回電極体20の正極21にはアルミニウム(A1)などよりなる正極リード25が接続されており、負極22にはニッケルなどよりなる負極リード26が接続されている。正極リード25は安全弁機構15に溶接されることにより電池蓋14と電気的に接続されており、負極リード26は電池缶11に

溶接され電気的に接続されている。

【0016】図2は図1に示した巻回電極体20の一部を拡大して表すものである。正極21は、例えば、対向する一対の面を有する正極集電体21aの両面に正極合剤層21bが設けられた構造を有している。なお、図示はしないが、正極集電体21aの片面のみに正極合剤層21bを設けるようにしてもよい。正極集電体21aは、例えば、厚みが5 μ m~50 μ m程度であり、アルミニウム箔、ニッケル箔あるいはステンレス箔などの金属箔により構成されている。正極合剤層21bは、例えば、厚みが80 μ mであり、軽金属であるリチウムを吸蔵および離脱することが可能な正極材料を含んで構成されている。なお、正極合剤層21bの厚みは、正極合剤層21bが正極集電体21aの両面に設けられている場合には、その合計の厚みである。

【0017】リチウムを吸蔵および離脱することが可能 な正極材料としては、例えば、リチウム酸化物、リチウ ム硫化物あるいはリチウムを含む層間化合物などのリチ ウム含有化合物が適当であり、これらの2種以上を混合 して用いてもよい。特に、エネルギー密度を高くするに 20 は、一般式Lix MO2 で表されるリチウム複合酸化物 あるいはリチウムを含んだ層間化合物が好ましい。な お、Mは1種類以上の遷移金属元素が好ましく、具体的 には、コパルト (Co), ニッケル, マンガン (M n), 鉄、アルミニウム、パナジウム(V) およびチタ ン (Ti) のうちの少なくとも1種が好ましい。xは、 電池の充放電状態によって異なり、通常、0.05≤x ≤1.10の範囲内の値である。また、他にも、スピネ ル型結晶構造を有するLiMn2 〇4 、あるいはオリビ ン型結晶構造を有するLiFePO₄なども高いエネル ギー密度を得ることができるので好ましい。

【0018】なお、このような正極材料は、例えば、リチウムの炭酸塩、硝酸塩、酸化物あるいは水酸化物と、遷移金属の炭酸塩、硝酸塩、酸化物あるいは水酸化物とを所望の組成になるように混合し、粉砕した後、酸素雰囲気中において600℃~1000℃の範囲内の温度で焼成することにより調製される。

【0019】正極合剤層21bは、また、例えば導電剤を含んでおり、必要に応じて更に結着剤を含んでいてもよい。導電剤としては、例えば、黒鉛、カーボンブラックあるいはケッチェンブラックなどの炭素材料が挙げられ、そのうちの1種または2種以上が混合して用いられる。また、炭素材料の他にも、導電性を有する材料であれば金属材料あるいは導電性高分子材料などを用いるようにしてもよい。結着剤としては、例えば、スチレンブタジエン系ゴム、フッ素系ゴムあるいはエチレンプロピレンジエンゴムなどの合成ゴム、またはポリフッ化ビニリデンなどの高分子材料が挙げられ、そのうちの1種または2種以上が混合して用いられる。例えば、図1に示したように正極21および負極22が巻回されている場

合には、結着剤として柔軟性に富むスチレンブタジエン 系ゴムあるいはフッ素系ゴムなどを用いることが好まし い。

【0020】負極22は、例えば、対向する一対の面を有する負極集電体22aの両面に負極合剤層22bが設けられた構造を有している。なお、図示はしないが、負極集電体22aの片面のみに負極合剤層22bを設けるようにしてもよい。負極集電体22aは、良好な電気化学的安定性、電気伝導性および機械的強度を有する銅箔、ニッケル箔あるいはステンレス箔などの金属箔により構成されている。特に、銅箔は高い電気伝導性を有するので最も好ましい。負極集電体22aの厚みは、例えば、6 μ m~40 μ m程度であることが好ましい。6 μ mよりも薄いと機械的強度が低下し、製造工程において負極集電体22aが断裂しやすく、生産効率が低下てしまうからであり、40 μ mよりも厚いと電池内における負極集電体22aの体積比が必要以上に大きくなり、エネルギー密度を高くすることが難しくなるからである。

【0021】負極合剤層22bは、軽金属であるリチウムを吸蔵および離脱することが可能な負極材料のいずれか 1 種または 2 種以上を含んで構成されており、必要に応じて、例えば正極合剤層 21bと同様の結着剤を含んでいてもよい。負極合剤層 22bの厚みは、例えば、 60μ m~ 250μ mである。この厚みは、負極合剤層 22bが負極集電体 22aの両面に設けられている場合には、その合計の厚みである。

【0022】なお、本明細書において軽金属の吸蔵・離脱というのは、軽金属イオンがそのイオン性を失うことなく電気化学的に吸蔵・離脱されることを言う。これは、吸蔵された軽金属が完全なイオン状態で存在する場合のみならず、完全なイオン状態とは言えない状態で存在する場合も含む。これらに該当する場合としては、例えば、黒鉛に対する軽金属イオンの電気化学的なインタカレーション反応による吸蔵が挙げられる。また、金属間化合物を含む合金への軽金属の吸蔵、あるいは合金の形成による軽金属の吸蔵も挙げることができる。

【0023】リチウムを吸蔵および離脱することが可能な負極材料としては、例えば、黒鉛、難黒鉛化性炭素あるいは易黒鉛化性炭素などの炭素材料が挙げられる。これら炭素材料は、充放電時に生じる結晶構造の変化が非常に少なく、高い充放電容量を得ることができると共に、良好な充放電サイクル特性を得ることができるので好ましい。特に黒鉛は、電気化学当量が大きく、高いエネルギー密度を得ることができ好ましい。

【0024】黒鉛としては、例えば、真密度が2.10 g/c m 3 以上のものが好ましく、2.18 g/c m 3 以上のものであればより好ましい。なお、このような真密度を得るには、(002) 面のC軸結晶子厚みが1

50 4.0 n m 以上であることが必要である。また、(00

2) 面の面間隔は0.340nm未満であることが好ま しく、0.335nm以上0.337nm以下の範囲内 であればより好ましい。

【0025】黒鉛は、天然黒鉛でも人造黒鉛でもよい。 人造黒鉛であれば、例えば、有機材料を炭化して髙温熱 処理を行い、粉砕・分級することにより得られる。高温 熱処理は、例えば、必要に応じて窒素(N2)などの不 活性ガス気流中において300℃~700℃で炭化し、 毎分1℃~100℃の速度で900℃~1500℃まで 昇温してこの温度を0時間~30時間程度保持し仮焼す ると共に、2000℃以上、好ましくは2500℃以上 に加熱し、この温度を適宜の時間保持することにより行 う。

【0026】出発原料となる有機材料としては、石炭あ るいはピッチを用いることができる。ピッチには、例え ば、コールタール、エチレンボトム油あるいは原油など を髙温で熱分解することにより得られるタール類、アス ファルトなどを蒸留(真空蒸留,常圧蒸留あるいはスチ ーム蒸留), 熱重縮合, 抽出, 化学重縮合することによ り得られるもの、木材還流時に生成されるもの、ポリ塩 化ビニル樹脂、ポリビニルアセテート、ポリビニルブチ ラートまたは3,5-ジメチルフェノール樹脂がある。 これらの石炭あるいはピッチは、炭化の途中最高400 ℃程度において液体として存在し、その温度で保持され ることで芳香環同士が縮合・多環化し、積層配向した状 態となり、そののち約500℃以上で固体の炭素前駆 体、すなわちセミコークスとなる(液相炭素化過程)。

【0027】有機材料としては、また、ナフタレン、フ ェナントレン, アントラセン, トリフェニレン, ピレ ン、ペリレン、ペンタフェン、ペンタセンなどの縮合多 環炭化水素化合物あるいはその誘導体(例えば、上述し た化合物のカルボン酸、カルボン酸無水物、カルボン酸 イミド)、またはそれらの混合物を用いることができ る。更に、アセナフチレン、インドール、イソインドー ル、キノリン、イソキノリン、キノキサリン、フタラジ ン, カルパゾール, アクリジン, フェナジン, フェナン トリジンなどの縮合複素環化合物あるいはその誘導体、 またはそれらの混合物を用いることもできる。

【0028】なお、粉砕は、炭化、仮焼の前後、あるい は黒鉛化前の昇温過程の間のいずれで行ってもよい。こ れらの場合には、最終的に粉末状態で黒鉛化のための熱 処理が行われる。但し、嵩密度および破壊強度の高い黒 鉛粉末を得るには、原料を成型したのち熱処理を行い、 得られた黒鉛化成型体を粉砕・分級することが好まし

【0029】例えば、黒鉛化成型体を作製する場合に は、フィラーとなるコークスと、成型剤あるいは焼結剤 となるパインダーピッチとを混合して成型したのち、こ の成型体を1000℃以下の低温で熱処理する焼成工程 と、焼成体に溶融させたパインダーピッチを含浸させる

ピッチ含浸工程とを数回繰り返してから、髙温で熱処理 する。含浸させたバインダーピッチは、以上の熱処理過 程で炭化し、黒鉛化される。ちなみに、この場合には、 フィラー(コークス)とパインダーピッチとを原料にし ているので多結晶体として黒鉛化し、また原料に含まれ る硫黄や窒素が熱処理時にガスとなって発生することか ら、その通り路に微小な空孔が形成される。よって、こ の空孔により、リチウムの吸蔵・離脱反応が進行し易く なると共に、工業的に処理効率が高いという利点もあ る。なお、成型体の原料としては、それ自身に成型性、 焼結性を有するフィラーを用いてもよい。この場合に は、バインダーピッチの使用は不要である。

10

【0030】難黒鉛化性炭素としては、(002)面の 面間隔が0.37nm以上、真密度が1.70g/cm ³ 未満であると共に、空気中での示差熱分析(differen tialthermal analysis ; DTA) において700℃以 上に発熱ピークを示さないものが好ましい。

【0031】このような難黒鉛化性炭素は、例えば、有 機材料を1200℃程度で熱処理し、粉砕・分級するこ とにより得られる。熱処理は、例えば、必要に応じて3 00℃~700℃で炭化した(固相炭素化過程)のち、 毎分1℃~100℃の速度で900℃~1300℃まで 昇温し、この温度を0~30時間程度保持することによ り行う。粉砕は、炭化の前後、あるいは昇温過程の間で 行ってもよい。

【0032】出発原料となる有機材料としては、例え ば、フルフリルアルコールあるいはフルフラールの重合 体、共重合体、またはこれらの高分子と他の樹脂との共 重合体であるフラン樹脂を用いることができる。また、 フェノール樹脂、アクリル樹脂、ハロゲン化ビニル樹 脂、ポリイミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂、ポリアミ ド樹脂、ポリアセチレンあるいはポリパラフェニレンな どの共役系樹脂、セルロースあるいはその誘導体、コー ヒー豆類、竹類、キトサンを含む甲殻類、バクテリアを 利用したパイオセルロース類を用いることもできる。更 に、水素原子(H)と炭素原子(C)との原子数比H/ Cが例えば0.6~0.8である石油ピッチに酸素

(O) を含む官能基を導入(いわゆる酸素架橋)させた 化合物を用いることもできる。

【0033】この化合物における酸素の含有率は3%以 上であることが好ましく、5%以上であればより好まし い(特開平3-252053号公報参照)。酸素の含有 率は炭素材料の結晶構造に影響を与え、これ以上の含有 率において難黒鉛化性炭素の物性を高めることができ、 負極22の容量を向上させることができるからである。 ちなみに、石油ピッチは、例えば、コールタール、エチ レンポトム油あるいは原油などを高温で熱分解すること により得られるタール類、またはアスファルトなどを、 蒸留(真空蒸留,常圧蒸留あるいはスチーム蒸留),熱 重縮合、抽出あるいは化学重縮合することにより得られ 50

る。また、酸化架橋形成方法としては、例えば、硝酸, 硫酸,次亜塩素酸あるいはこれらの混酸などの水溶液と 石油ピッチとを反応させる湿式法、空気あるいは酸素な どの酸化性ガスと石油ピッチとを反応させる乾式法、ま たは硫黄,硝酸アンモニウム,過硫酸アンモニア,塩化 第二鉄などの固体試薬と石油ピッチとを反応させる方法 を用いることができる。

【0034】なお、出発原料となる有機材料はこれらに限定されず、酸素架橋処理などにより固相炭化過程を経て難黒鉛化性炭素となり得る有機材料であれば、他の有 10機材料でもよい。

【0035】難黒鉛化性炭素としては、上述した有機材料を出発原料として製造されるものの他、特開平3-137010号公報に記載されているリン(P)と酸素と炭素とを主成分とする化合物も、上述した物性パラメータを示すので好ましい。

【0036】リチウムを吸蔵および離脱することが可能な負極材料としては、また、リチウムと合金を形成可能な金属元素あるいは半金属元素の単体、合金または化合物が挙げられる。これらは高いエネルギー密度を得ることができるので好ましく、特に、炭素材料と共に用いるようにすれば、高エネルギー密度を得ることができると共に、優れた充放電サイクル特性を得ることができるのでより好ましい。なお、本明細書において、合金には2種以上の金属元素からなるものに加えて、1種以上の金属元素と1種以上の半金属元素とからなるものも含める。その組織には固溶体、共晶(共融混合物)、金属間化合物あるいはそれらのうちの2種以上が共存するものがある。

【0037】このような金属元素あるいは半金属元素と しては、スズ (Sn),鉛(Pb),アルミニウム,イ ンジウム (In), ケイ素 (Si), 亜鉛 (Zn), ア ンチモン (Sb), ビスマス (Bi), カドミウム (C d), マグネシウム (Mg), ホウ素 (B), ガリウム (Ga), ゲルマニウム (Ge), ヒ素 (As), 銀 (Ag), ジルコニウム (Zr), イットリウム (Y) またはハフニウム (Hf) が挙げられる。これらの合金 あるいは化合物としては、例えば、化学式MasMbi Liu、あるいは化学式Map Mcq Mdr で表される ものが挙げられる。これら化学式において、Maはリチ 40 ウムと合金を形成可能な金属元素および半金属元素のう ちの少なくとも1種を表し、MbはリチウムおよびMa 以外の金属元素および半金属元素のうちの少なくとも1 種を表し、Mcは非金属元素の少なくとも1種を表し、 MdはMa以外の金属元素および半金属元素のうちの少 なくとも1種を表す。また、s、t、u、p、qおよび rの値はそれぞれs>0、 $t\ge 0$ 、 $u\ge 0$ 、p>0、q>0、r≥0である。

【0038】中でも、4B族の金属元素あるいは半金属 元素の単体、合金または化合物が好ましく、特に好まし いのはケイ素あるいはスズ、またはこれらの合金あるい は化合物である。これらは結晶質のものでもアモルファ スのものでもよい。

【0039】このような合金あるいは化合物について具体的に例を挙げれば、LiAl, AlSb, CuMgSb, SiB_4 , SiB_6 , Mg_2Si , Mg_2Sn , Ni_2Si , $TiSi_2$, $MoSi_2$, $CoSi_2$, $NiSi_2$, $CaSi_2$, $CrSi_2$, Cu_5Si , $FeSi_2$, $MnSi_2$, $NbSi_2$, $TaSi_2$, VSi_2 , WSi_2 , $ZnSi_2$, SiC, Si_3N_4 , Si_2N_2O , SiO_v ($0 < v \le 2$), SnO_w ($0 < v \le 2$), $SnSiO_3$, LiSiO

【0040】リチウムを吸蔵および離脱することが可能な負極材料としては、更に、他の金属化合物あるいは高分子材料が挙げられる。他の金属化合物としては、酸化鉄、酸化ルテニウムあるいは酸化モリブデンなどの酸化物や、あるいはLiN3などが挙げられ、高分子材料としてはポリアセチレン、ポリアニリンあるいはポリピロールなどが挙げられる。

【0041】また、この二次電池では、充電の過程において、開回路電圧(すなわち電池電圧)が過充電電圧よりも低い時点で負極22にリチウム金属が析出し始めるようになっている。つまり、開回路電圧が過充電電圧よりも低い状態において負極22にリチウム金属が析出しており、負極22の容量は、リチウムの吸蔵・離脱による容量成分と、リチウム金属の析出・溶解による容量成分と、リチウム金属の析出・溶解による容量成分と、リチウム金属の析出・溶解による容量成分との和で表される。従って、この二次電池では、リチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料とリチウム金属との両方が負極活物質として機能し、リチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料はリチウム金属が析出する際の基材となっている。

【0042】なお、過充電電圧というのは、電池が過充電状態になった時の開回路電圧を指し、例えば、日本蓄電池工業会(電池工業会)の定めた指針の一つである「リチウム二次電池安全性評価基準ガイドライン」(SBA G1101)に記載され定義される「完全充電」された電池の開回路電圧よりも高い電圧を指す。また換言すれば、各電池の公称容量を求める際に用いた充電方法、標準充電方法、もしくは推奨充電方法を用いて充電した後の開回路電圧よりも高い電圧を指す。具体的には、この二次電池では、例えば開回路電圧が4.2Vの時に完全充電となり、開回路電圧が0V以上4.2V以下の範囲内の一部においてリチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料の表面にリチウム金属が析出している。

【0043】これにより、この二次電池では、高いエネルギー密度を得ることができると共に、サイクル特性および急速充電特性を向上させることができるようになっている。これは、負極22にリチウム金属を析出させるという点では負極にリチウム金属あるいはリチウム合金

を用いた従来のリチウム二次電池と同様であるが、リチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料にリチウム金属を析出 させるようにしたことにより、次のような利点が生じる ためであると考えられる。

【0044】第1に、従来のリチウム二次電池ではリチ ウム金属を均一に析出させることが難しく、それがサイ クル特性を劣化させる原因となっていたが、リチウムを 吸蔵・離脱可能な負極材料は一般的に表面積が大きいの で、この二次電池ではリチウム金属を均一に析出させる ことができることである。第2に、従来のリチウム二次 10 電池ではリチウム金属の析出・溶解に伴う体積変化が大 きく、それもサイクル特性を劣化させる原因となってい たが、この二次電池ではリチウムを吸蔵・離脱可能な負 極材料の粒子間の隙間にもリチウム金属が析出するので 体積変化が少ないことである。第3に、従来のリチウム 二次電池ではリチウム金属の析出・溶解量が多ければ多 いほど上記の問題も大きくなるが、この二次電池ではリ チウムを吸蔵・離脱可能な負極材料によるリチウムの吸 蔵・離脱も充放電容量に寄与するので、電池容量が大き いわりにはリチウム金属の析出・溶解量が小さいことで ある。第4に、従来のリチウム二次電池では急速充電を 行うとリチウム金属がより不均一に析出してしまうので サイクル特性が更に劣化してしまうが、この二次電池で は充電初期においてはリチウムを吸蔵・離脱可能な負極 材料にリチウムが吸蔵されるので急速充電が可能となる ことである。

【0045】これらの利点をより効果的に得るために は、例えば、開回路電圧が過充電電圧になる前の最大電 圧時において負極22に析出するリチウム金属の最大析 出容量は、リチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料の充電 容量能力の0.05倍以上3.0倍以下であることが好 ましい。リチウム金属の析出量が多過ぎると従来のリチ ウム二次電池と同様の問題が生じてしまい、少な過ぎる と充放電容量を十分に大きくすることができないからで ある。また、例えば、リチウムを吸蔵・離脱可能な負極 材料の放電容量能力は、150mAh/g以上であるこ とが好ましい。リチウムの吸蔵・離脱能力が大きいほど リチウム金属の析出量は相対的に少なくなるからであ る。なお、負極材料の充電容量能力は、例えば、リチウ ム金属を対極として、この負極材料を負極活物質とした 40 負極について 0 Vまで定電流・定電圧法で充電した時の 電気量から求められる。負極材料の放電容量能力は、例 えば、これに引き続き、定電流法で10時間以上かけて 2. 5 Vまで放電した時の電気量から求められる。

【0046】セパレータ23は、例えば、ポリテトラフルオロエチレン、ポリプロピレンあるいはポリエチレンなどの合成樹脂製の多孔質膜、またはセラミック製の多孔質膜により構成されており、これら2種以上の多孔質膜を積層した構造とされていてもよい。中でも、ポリオレフィン製の多孔質膜はショート防止効果に優れ、かつ50

シャットダウン効果による電池の安全性向上を図ることができるので好ましい。特に、ポリエチレンは、100 ℃以上160℃以下の範囲内においてシャットダウン効果を得ることができ、かつ電気化学的安定性にも優れているので、セパレータ23を構成する材料として好ましい。また、ポリプロピレンも好ましく、他にも化学的安

14

い。また、ポリプロピレンも好ましく、他にも化学的安定性を備えた樹脂であればポリエチレンあるいはポリプロピレンと共重合させたり、またはプレンド化することで用いることができる。

【0047】このポリオレフィン製の多孔質膜は、例えば、溶融状態のポリオレフィン組成物に溶融状態で液状の低揮発性溶媒を混練し、均一なポリオレフィン組成物の高濃度溶液としたのち、これをダイスにより成型し、冷却してゲル状シートとし、延伸することにより得られる。

【0048】低揮発性溶媒としては、例えば、ノナン、デカン、デカリン、pーキシレン、ウンデカンあるいは流動パラフィンなどの低揮発性脂肪族または環式の炭化水素を用いることができる。ポリオレフィン組成物と低揮発性溶媒との配合割合は、両者の合計を100質量%以上80質量%以下、更には15質量%以上70質量%以下であることが好ましい。ポリオレフィン組成物が少なすぎると、成型時にダイス出口で膨潤あるいはネックインが大きくなり、シート成形が困難となるからである。一方、ポリオレフィン組成物が多すぎると、均一な溶液を調製することが難しいからである。

【0049】ポリオレフィン組成物の高濃度溶液をダイスにより成型する際には、シートダイスの場合、ギャップは例えば0.1mm以上5mm以下とすることが好ましい。また、押し出し温度は140℃以上250℃以下、押し出し速度は2cm/分以上30cm/分以下とすることが好ましい。

【0050】冷却は、少なくともゲル化温度以下まで行う。冷却方法としては、冷風、冷却水、その他の冷却媒体に直接接触させる方法、または冷媒で冷却したロールに接触させる方法などを用いることができる。なお、ダイスから押し出したポリオレフィン組成物の高濃度溶液は、冷却前あるいは冷却中に1以上10以下、好ましくは1以上5以下の引取比で引き取ってもよい。引取比が大きすぎると、ネックインが大きくなり、また延伸する際に破断も起こしやすくなり、好ましくないからである。

【0051】ゲル状シートの延伸は、例えば、このゲル 状シートを加熱し、テンター法、ロール法、圧延法ある いはこれらを組み合わせた方法により、二軸延伸で行う ことが好ましい。その際、縦横同時延伸でも、逐次延伸 のいずれでもよいが、特に、同時二次延伸が好ましい。 延伸温度は、ポリオレフィン組成物の融点に10℃を加 えた温度以下、更には結晶分散温度以上融点未満とする

ことが好ましい。延伸温度が高すぎると、樹脂の溶融に より延伸による効果的な分子鎖配向ができず好ましくな いからであり、延伸温度が低すぎると、樹脂の軟化が不 十分となり、延伸の際に破膜しやすく、高倍率の延伸が できないからである。

【0052】なお、ゲル状シートを延伸したのち、延伸 した膜を揮発溶剤で洗浄し、残留する低揮発性溶媒を除 去することが好ましい。洗浄したのちは、延伸した膜を 加熱あるいは送風により乾燥させ、洗浄溶媒を揮発させ る。洗浄溶剤としては、例えば、ペンタン、ヘキサン、 ヘプタンなどの炭化水素、塩化メチレン、四塩化炭素な どの塩素系炭化水素、三フッ化エタンなどのフッ化炭 素、またはジェチルエーテル、ジオキサンなどのエーテ ル類のように易揮発性のものを用いる。洗浄溶剤は用い た低揮発性溶媒に応じて選択され、単独あるいは混合し て用いられる。洗浄は、揮発性溶剤に浸漬して抽出する 方法、揮発性溶剤を振り掛ける方法、あるいはこれらを 組み合わせた方法により行うことができる。この洗浄 は、延伸した膜中の残留低揮発性溶媒がポリオレフィン 組成物100質量部に対して1質量部未満となるまで行 う。

【0053】セパレータ23には、液状の電解質である電解液が含浸されている。この電解液は、液状の溶媒、例えば有機溶剤などの非水溶媒と、この非水溶媒に溶解された電解質塩であるリチウム塩とを含んでいる。液状の非水溶媒というのは、例えば、非水化合物よりなり、25℃における固有粘度が10.0mPa・s以下のものを言う。なお、電解質塩を溶解した状態での固有粘度が10.0mPa・s以下のものでもよく、複数種の非水化合物を混合して溶媒を構成する場合には、混合した状態での固有粘度が10.0mPa・s以下であればよい。

【0054】このような非水溶媒としては、例えば、環 状炭酸エステルあるいは鎖状炭酸エステルにより代表さ れる物質の1種または2種以上を混合したものが好まし い。具体的には、エチレンカーポネート、プロピレンカ ーポネート、プチレンカーポネート、ピニレンカーポネ ート、ァープチロラクトン、ァーパレロラクトン、1, 2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、2-メチ ルテトラヒドロフラン、1, 3-ジオキソラン、4-メ 40 チル-1, 3-ジオキソラン、酢酸メチル、プロピオン 酸メチル、プロピオン酸エチル、ジメチルカーボネー ト、エチルメチルカーポネート、ジエチルカーポネー ト、アセトニトリル、グルタロニトリル、アジポニトリ ル、メトキシアセトニトリル、3-メトキシプロピロニ トリル、N, Nージメチルフォルムアミド、Nーメチル ピロリジノン、ニトロメタン、ニトロエタン、スルホラ ン、ジメチルスルフォキシド、リン酸トリメチルおよび これら化合物の水素の一部または全部をフッ素に置換し たものなどが挙げられる。

【0055】中でも、優れた充放電容量特性および充放電サイクル特性を実現するには、エチレンカーポネート、プロピレンカーポネート、ピニレンカーポネート、ジメチルカーポネート、エチルメチルカーポネートおよびジエチルカーポネートのうちの少なくとも1種を含むことが好ましい。

【0056】また、非水溶媒は化13に示したCSO3 構造を有する物質を含んでおり、これにより本実施の形態では、電解液の化学的安定性が向上し、電極と電解液 10 との副反応を抑制することができるようになっている。

[0057]

【化13】

【0058】CSO3 構造を有する物質としては、例えば、化14に示した環状化合物あるいは化15に示した 鎖状化合物が挙げられ、これらのうちの1種または2種 以上が混合して用いられる。具体的には、化16に示した た1、3-プロパンスルトンあるいは化17に示したエ チルメタンスルフォネートなどが挙げられる。なお、C SO3 構造を有する物質には分子量が大きくなると固体 状のものもあるが、例えば他の溶媒に溶解されることに よりその効果を得ることができるので、液状のものに限 らず、固体状のものを用いてもよい。

[0059]

【化14】

(式中、R1は炭化水素基または炭化水素基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換された基を表し、R2およびR3は水素、炭化水素基または炭化水素基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換された基をそれぞれ表す。)

[0060]

【化15】

(式中、R4, R5およびR6は水素、炭化水素基または炭化水素基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換された基をそれぞれ表し、R7は炭化水素基または炭化水素基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換された基を表す。)

[0061]

50 【化16】

【0062】 【化17】

【0063】 CSO3 構造を有する物質の溶媒における 含有量 (濃度) は0.01質量%以上40質量%以下で あることが好ましい。この範囲内において、電解液の化学的安定性をより向上させることができるからである。 【0064】リチウム塩としては、例えば、LiAsF 6, LiPF6, LiClO4, LiBF4, LiB (C6 H5)4, CH3 SO3 Li, CF3 SO3 Li, LiN (CF3 SO2)2, LiC (CF3 SO2)3, LiClあるいはLiBrが挙げられ、これ らのうちのいずれか1種または2種以上が混合して用いられる。

【0065】これらリチウム塩の含有量は溶媒に対して0.3mol/kg以上3.0mol/kg以下の範囲内であることが好ましい。この範囲外ではイオン伝導度の極端な低下により十分な電池特性が得られなくなる虞があるからである。

【0066】なお、電解液に代えて、ホスト高分子化合 物に電解液を保持させたゲル状の電解質を用いてもよ い。ゲル状の電解質は、イオン伝導度が室温で1mS/ cm以上であるものであればよく、組成およびホスト高 分子化合物の構造に特に限定はない。電解液(すなわち 液状の溶媒および電解質塩)については上述のとおりで ある。ホスト高分子化合物としては、例えば、ポリアク リロニトリル、ポリフッ化ビニリデン、ポリフッ化ビニ リデンとポリヘキサフルオロプロピレンとの共重合体、 ポリテトラフルオロエチレン、ポリヘキサフルオロプロ ピレン、ポリエチレンオキサイド、ポリプロピレンオキ サイド、ポリフォスファゼン、ポリシロキサン、ポリ酢 酸ビニル、ポリビニルアルコール、ポリメタクリル酸メ チル、ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸、スチレンー プタジエンゴム、ニトリループタジエンゴム、ポリスチ レンあるいはポリカーボネートが挙げられる。特に、電 気化学的安定性の点からは、ポリアクリロニトリル、ポ リフッ化ピニリデン、ポリヘキサフルオロプロピレンあ るいはポリエチレンオキサイドの構造を持つ高分子化合 物を用いることが望ましい。電解液に対するホスト高分 子化合物の添加量は、両者の相溶性によっても異なる が、通常、電解液の5質量%~50質量%に相当するホ スト高分子化合物を添加することが好ましい。

【0067】また、CSO3 構造を有する物質の含有量 およびリチウム塩の含有量は、電解液の場合と同様であ る。但し、ここで溶媒というのは、液状の溶媒のみを意 50 味するのではなく、電解質塩を解離させることができ、 イオン伝導性を有するものを広く含む概念である。よっ て、ホスト高分子化合物にイオン伝導性を有するものを 用いる場合には、そのホスト高分子化合物も溶媒に含ま れる。

【0068】この二次電池は、例えば、次のようにして製造することができる。

【0069】まず、例えば、リチウムを吸蔵・離脱可能な正極材料と、導電剤と、結着剤とを混合して正極合剤 10 を調製し、この正極合剤をNーメチルー2ーピロリドンなどの溶剤に分散してペースト状の正極合剤スラリーとする。この正極合剤スラリーを正極集電体21aに塗布し溶剤を乾燥させたのち、ロールプレス機などにより圧縮成型して正極合剤層21bを形成し、正極21を作製する。

【0070】次いで、例えば、リチウムを吸蔵・離脱可 能な負極材料と、結着剤とを混合して負極合剤を調製 し、この負極合剤をN-メチル-2-ピロリドンなどの 溶剤に分散してペースト状の負極合剤スラリーとする。 この負極合剤スラリーを負極集電体22aに塗布し溶剤 を乾燥させたのち、ロールプレス機などにより圧縮成型 して負極合剤層22bを形成し、負極22を作製する。 【0071】続いて、正極集電体21aに正極リード2 5を溶接などにより取り付けると共に、負極集電体22 aに負極リード26を溶接などにより取り付ける。その のち、正極21と負極22とをセパレータ23を介して 巻回し、正極リード25の先端部を安全弁機構15に溶 接すると共に、負極リード26の先端部を電池缶11に 溶接して、巻回した正極21および負極22を一対の絶 縁板12,13で挟み電池缶11の内部に収納する。正 極21および負極22を電池缶11の内部に収納したの ち、電解質を電池缶11の内部に注入し、セパレータ2 3に含浸させる。そののち、電池缶11の開口端部に電 池蓋14,安全弁機構15および熱感抵抗素子16をガ スケット17を介してかしめることにより固定する。こ れにより、図1に示した二次電池が形成される。

【0072】この二次電池は次のように作用する。

【0073】この二次電池では、充電を行うと、正極合剤層21bからリチウムイオンが離脱し、セパレータ23に含浸された電解液を介して、まず、負極合剤層22bに含まれるリチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料に吸蔵される。更に充電を続けると、開回路電圧が過充電電圧よりも低い状態において、充電容量がリチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料の充電容量能力を超え、リチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料の表面にリチウム金属が析出し始める。そののち、充電を終了するまで負極22にはリチウム金属が析出し続ける。これにより、負極合剤層22bの外観は、例えばリチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料として黒鉛を用いる場合、黒色から黄金色、更には白銀色へと変化する。

19

【0074】次いで、放電を行うと、まず、負極22に 析出したリチウム金属がイオンとなって溶出し、セパレータ23に含浸された電解液を介して、正極合剤層21 bに吸蔵される。更に放電を続けると、負極合剤層22 b中のリチウムを吸蔵・離脱可能な負極材料に吸蔵され たリチウムイオンが離脱し、電解液を介して正極合剤層 21bに吸蔵される。よって、この二次電池では、従来 のいわゆるリチウム二次電池およびリチウムイオン二次 電池の両方の特性、すなわち高いエネルギー密度および 良好な充放電サイクル特性が得られる。

【0075】特に本実施の形態では、電解質がCSO3 構造を有する物質を含んでいるので、電解質の化学的安 定性が向上し、副反応が抑制され、充放電サイクル特性 などの電池特性が改善される。

【0076】このように本実施の形態によれば、電解質が CSO_3 構造を有する物質を含むようにしたので、電解質の化学的安定性を向上させることができ、副反応を抑制することができる。よって、充放電サイクル特性などの電池特性を向上させることができる。

【0077】 [第2の実施の形態] 本発明の第2の実施 20 の形態に係る二次電池は、電解質がCSO3 構造を有する物質に代えて化18に示したOSO3 構造を有する物質を含むことを除き、他は第1の実施の形態と同様の構成、作用および効果を有しており、同様にして製造することができる。よって、ここでは同一部分についての詳細な説明を省略する。

[0078] [化18]

【0079】OSO3 構造を有する物質としては、例えば、化19に示した環状化合物あるいは化20に示した 鎖状化合物が挙げられ、これらのうちのいずれか1種ま たは2種以上が混合して用いられる。具体的には、化2 1に示した1、3、2-ジオキサチオラン2、2-ジオ キシドあるいは化22に示した硫酸ジメチルなどが挙げ られる。なお、OSO3 構造を有する物質についても、 第1の実施の形態で説明したCSO3 構造を有する物質 40 と同様に、固体状のものを用いてもよい。

[0080] [化19]

【0081】 【化20】

(式中、R8は炭化水素基または炭化水素基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換された基を表す。)

[0082]

【化21】

(式中、R9およびR10は炭化水素基または炭化水素 基に含まれる水素の少なくとも一部がハロゲンで置換さ れた基を表す。)

[0083]

【化22】

【0084】これら OSO_3 構造を有する物質の溶媒における含有量(濃度)は、0.01質量%以上20質量%以下であることが好ましい。この範囲内において、電解質の化学的安定性をより向上させることができるからである。

【0085】なお、このOSO3 構造を有する物質は、 第1の実施の形態で説明したCSO3 構造を有する物質 と共に、電解質に添加されていてもよい。

[0086]

【実施例】更に、本発明の具体的な実施例について、図 1 および図2を参照して詳細に説明する。

【0087】(実施例1-1~1-14)まず、炭酸リ チウム(Li₂CO₃)と炭酸コパルト(CoCO₃) とを、 $Li_2 CO_3 : CoCO_3 = 0.5 : 1$ (モル 比)の割合で混合し、空気中において900℃で5時間 焼成して、正極材料としてのリチウム・コバルト複合酸 化物($LiCoO_2$) を得た。次いで、このリチウム・ コパルト複合酸化物91質量部と、導電剤であるグラフ ァイト6質量部と、結着剤であるポリフッ化ビニリデン 3質量部とを混合して正極合剤を調整した。続いて、こ の正極合剤を溶剤であるN-メチル-2-ピロリドンに 分散して正極合剤スラリーとし、厚み20μmの帯状ア ルミニウム箔よりなる正極集電体21aの両面に均一に 塗布して乾燥させ、ロールプレス機で圧縮成型して正極 合剤層21bを形成し、厚み174μmの正極21を作 製した。そののち、正極集電体21aの一端にアルミニ ウム製の正極リード25を取り付けた。

【0088】また、負極材料として(002)面の面間隔が0.3358nmの粒状人造黒鉛粉末を用意し、この粒状人造黒鉛粉末90質量部と、結着剤であるポリフッ化ビニリデン10質量部とを混合して負極合剤を調整した。次いで、この負極合剤を溶剤であるNーメチルー

2-ピロリドンに分散して負極合剤スラリーとしたの ち、厚み10μmの帯状銅箔よりなる負極集電体22a の両面に均一に塗布して乾燥させ、ロールプレス機で圧 縮成型して負極合剤層22bを形成し、厚み130μm の負極22を作製した。続いて、負極集電体22aの一 端にニッケル製の負極リード26を取り付けた。

【0089】正極21および負極22をそれぞれ作製し たのち、厚み25μmの微孔性ポリプロピレンフィルム よりなるセパレータ23を用意し、負極22、セパレー タ23, 正極21, セパレータ23の順に積層してこの 10 積層体を渦巻状に多数回巻回し、巻回電極体20を作製 した。

【0090】巻回電極体20を作製したのち、巻回電極 体20を一対の絶縁板12,13で挟み、負極リード2 6を電池缶11に溶接すると共に、正極リード25を安 全弁機構15に溶接して、巻回電極体20をニッケルめ っきした鉄製の電池缶11の内部に収納した。そのの ち、電池缶11の内部に電解液を注入した。

【0091】電解液には、エチレンカーポネート35質 量%と、ジメチルカーポネート50質量%と、エチルメ チルカーポネート15質量%とを混合した混合物に、C SО3 構造を有する物質として1, 3-プロパンスルト ンまたはエチルメタンスルフォネートを添加して溶媒を 形成し、それに電解質塩としてLiPF6を1.2mo 1/kgの濃度で溶解させたものを用いた。その際、溶 媒におけるCSO3 構造を有する物質の含有量は、実施 例1-1~1-14で表1に示したように変化させた。

[0092]

【表1】

	CSO3 構造を有する物質		定格 放電容量	放電容量維持率	Li 金属の析出	
	種類	含有量(質量%)	(mAh)	(%)	完全 充電	完全 放電
実施例 1-1	1,3-プロハプンスルトン	0.01	1104	80.0	有	無
実施例 1-2	1,3-プロハプスルトン	0.1	1110	82.5	有	無
実施例 1-3	1,3-プロヘンスルトン	1.0	1110	85.1	有	無
実施例 1-4	1,3-ブロハンスルトン	5	1112	85.5	有	無
実施例 1-5	1,3-プロハンスルトン	10	1114	85.3	有	無
実施例 1-6	1,3-プロハンスルトン	20	1112	84.0	有	無
実施例 1-7	1,3-プロペンスルトン	40	1108	80.1	有	無
実施例 1-8	エチルメタンスルフォネート	0.01	1105	80.2	有	無
実施例 1-9	エチルメタンスルフォネート	0.1	1110	82.9	有	無
実施例 1-10	エチルメタンスルフォネート	1.0	1112	85.4	有	無
実施例 1-11	エチルメタンスルフォネート	5	1114	85.6	有	無
実施例 1-12	エチルメタンスルフォネート	10	1115	85.3	有	無
実施例 1-13	エチルメタンスルフォネート	20	1112	84.0	有	無
実施例 1-14	エチルメタンスルフォネート	40	1107	80.0	有	無
比較例 1-1	_	0	1100	72.0	有	無
比較例 1-2		0	880	89.0	無	無
比較例 1-3	1,3-プロパンスルトン	1.0	882	89.1	無	無
比較例 1~4	エチルメタンスルフォネート	1.0	883	89.1	無	無

【0093】電池缶11の内部に電解液を注入したの ち、表面にアスファルトを塗布したガスケット17を介 して電池蓋14を電池缶11にかしめることにより、実 施例 $1-1\sim 1-1$ 4について直径14mm、高さ6550 放電容量および放電容量維持率を求めた。その際、充電

mmの円筒型二次電池を得た。

【0094】得られた実施例1-1~1-14の二次電 池について、23℃の環境下で充放電試験を行い、定格

は、400mAの定電流で電池電圧が4.2 Vに達するまで行ったのち、4.2 Vの定電圧で充電時間の総計が4時間に達するまで行った。充電終了直前の正極21と負極22との間の電圧は4.2 V、電流値は5mA以下であった。一方、放電は、400mAの定電流で電池電圧が2.75 Vに達するまで行った。ちなみに、ここに示した条件で充放電を行えば、完全充電状態および完全放電状態となる。なお、定格放電容量は、2サイクル目の放電容量とし、放電容量維持率は、2サイクル目の放電容量に対する200サイクル目の放電容量/2サイクル目の放電容量に対する200サイクル目の放電容量/2サイクル目の放電容量)×100として算出した。得られた結果を表1に示す。

【0095】また、実施例1-1~1-14の二次電池について、上述した条件で1サイクル充放電を行ったのち再度完全充電させたものを解体し、目視および「Li核磁気共鳴分光法により、負極合剤層22bにリチウム金属が析出しているか否かを調べた。更に、上述した条件で2サイクル充放電を行い、完全放電させたものを解体し、同様にして、負極合剤層22bにリチウム金属が析出しているか否かを調べた。それらの結果も表1に示す。

【0096】本実施例に対する比較例1-1として、CSO3 構造を有する物質を添加しないことを除き、他は本実施例と同様にして二次電池を作製した。また、本実施例に対する比較例 $1-2\sim1-4$ として、負極合剤層を厚くして負極の厚みを 180μ mとし、リチウムを剛蔵・離脱可能な負極材料の量を増やして充電時にリチウム金属が析出しないようにし、本実施例と同様にして二次電池を作製した。その際、比較例1-2ではCSO3構造を有する物質を添加せず、比較例1-3ではCSO3構造を有する物質として1, 3-プロパンスルトンを用い、比較例1-4ではエチルメタンスルフォネートを用いた。それらの溶媒における合有量は、実施例1-3, 1-10と同じ1.0質量%とした。

【0097】比較例 $1-1\sim1-4$ の二次電池についても、実施例 $1-1\sim1-14$ と同様にして充放電試験を行い、定格放電容量、放電容量維持率および完全充電状態と完全放電状態とにおけるリチウム金属の析出の有無を調べた。得られた結果を表1に示す。

【0098】表1に示したように、実施例 $1-1\sim1-$ らの含有量 14 および比較例1-1では、完全充電状態において負 内とすれば 気共鳴分光法によりリチウム金属に帰属するピークが得 られた。すなわち、リチウム金属の析出が認められた。 また、完全充電状態では、 7 Li核磁気共鳴分光法によ り、リチウムイオンに帰属するピークも得られ、負極合 して、1、 ドまたはの されていることが認められた。一方、完全放電状態で 有量を実施 は、負極合剤層22 りは黒色で白銀色の析出物は見られ 50 化させた。

ず、⁷Li核磁気共鳴分光法によっても、リチウム金属 に帰属するピークは見られなかった。また、リチウムイ オンに帰属するピークはわずかに認められる程度であっ た。すなわち、負極22の容量は、リチウム金属の析出 ・溶解による容量成分とリチウムイオンの吸蔵・離脱に よる容量成分との和により表されることが確認された。 【0099】これに対して、比較例1-2~1-4で は、完全充電状態において、白銀色の析出物は認められ ず、黄金色であり、 ⁷Li核磁気共鳴分光法によっても リチウム金属に帰属するピークは見られず、リチウムイ オンに帰属するピークのみが得られた。一方、完全放電 状態では、黒色であり、 ⁷Li核磁気共鳴分光法によっ ても、リチウム金属に帰属するピークは見られず、リチ ウムイオンに帰属するピークがわずかに認められた。す なわち、負極の容量は、リチウムイオンの吸蔵・離脱に よる容量により表され、比較例1-2~1-4は既存の リチウムイオン二次電池であることが確認された。

【0100】また、表1から分かるように、1、3-プロパンスルトンを含む実施例1-1-7およびエチルメタンスルフォネートを含む実施例1-8-1-14によれば、それらを含まない比較例1-1に比べて、高い放電容量および放電容量維持率が得られ、特に放電容量維持率については格段に優れた値が得られた。これに対して、リチウムイオン二次電池である比較例1-2-1-4では、それらを含まない比較例1-2-1-4では、それらを含まない比較例1-2-1-4では、それらを含まない比較例1-2-1-4では、それらを含む比較例1-3またはエチルメタンスルフォネートを含む比較例1-4も、放電容量および放電容量維持率にほとんど差がなかった。

【0101】すなわち、溶媒に1、3-プロパンスルトンまたはエチルメタンスルフォネートを含むようにすれば、放電容量および充放電サイクル特性を向上させることができ、特に、負極22の容量が、軽金属の吸蔵および離脱による容量成分と、軽金属の析出および溶解による容量成分との和により表される二次電池において高い効果を得られることが分かった。

【0102】また、実施例1-1~1-14の結果から、定格放電容量および放電容量維持率は、1,3-プロパンスルトンまたはエチルメタンスルフォネートの含有量を増加させると大きくなり、極大値を示したのち小さくなる傾向が見られた。すなわち、溶媒におけるそれらの含有量を0.01質量%以上40質量%以下の範囲内とすれば、より高い効果を得られることが分かった。【0103】(実施例2-1~2-14)CSO3構造を有する物質に代えて、OSO3構造を有する物質に代えて、OSO3構造を有する物質を添加したことを除き、他は実施例1-1と同様にして二次電池を作製した。その際、OSO3構造を有する物質として、1,3,2-ジオキサチオラン2,2-ジオキシドまたは硫酸ジメチルを用い、溶媒におけるそれらの含有量を実施例2-1~2-14で表2に示したように変化させた。

[0104]

【表2】

			122			
	OSO ₃ 構造を有する物質		定格 放電容量	放電容量維持率	Li 金属の析出	
	種類	含有量 (質量%)	灰电谷重 (mAh)	(%)	完全 充電	完全 放電
実施例 2-1	1,3,2-シ'オキサチオラン 2,2-シ'オキシト'	0.01	1102	80.0	有	無
実施例 2-2	1,3,2-ジオキサチオラン 2,2-ジオキシト	0.1	1105	84.5	有	無
実施例 2-3	1,3,2-シ゚オキサチオラン 2,2-シ゚オキシト゚	1.0	1107	85.0	有	無
実施例 2-4	1,3,2-ジオキサチオラン 2,2-ジオキシト	5	1109	85.0	有	無
実施例 2-5	1,3,2-ジオキサチオラン 2,2-ジオキシト'	10	1108	84.8	有	無
実施例 2-6	1,3,2-シ゚オキサチオラン 2,2-シ゚オキシト゚	20	1106	83.5	有	無
実施例 2-7	1,3,2-シ'オキサチオラン 2,2-シ'オキシト'	40	1101	75.0	有	無
実施例 2-8	硫酸シメチル	0.01	1103	79.8	有	無
実施例 2-9	硫酸シメチル	0.1	1106	84.4	有	無
実施例 2-10	硫酸ジメチル	1.0	1108	84.7	有	無
実施例 2-11	硫酸ジメチル	5	1109	84.6	有	無
実施例 2-12	硫酸ジメチル	10	1108	84.0	有	無
実施例 2-13	硫酸シメチル	20	1105	82.1	有	無
実施例 2-14	硫酸ジメチル	40	1100	73.3	有	無
比較例 2-1		0	1100	72.0	有	無
比較例 2-2	_	0	880	89.0	無	無
比較例 2-3	1,3,2-シ゚オキサチオラン 2,2-シ゚オキシト	1.0	880	88.8	無	無
比較例 2-4	硫酸ジメチル	1.0	878	88.6	無	無

【0105】実施例2-1~2-14についても実施例 1-1と同様にして充放電試験を行い、定格放電容量、 放電容量維持率および完全充電状態と完全放電状態とに おけるリチウム金属の析出の有無を調べた。得られた結 果を表2に示す。

【0106】本実施例に対する比較例2-1として、O SO3 構造を有する物質を添加しないことを除き、他は 本実施例と同様にして二次電池を作製した。また更に、 本実施例に対する比較例2-2~2-4として、負極合 剤層を厚くして負極の厚みを180μmとし、リチウム を吸蔵・離脱可能な負極材料の量を増やして充電時にリ チウム金属が析出しないようにし、本実施例と同様にし て二次電池を作製した。その際、比較例2-2ではOS 〇3 構造を有する物質を添加せず、比較例2-3では〇

オラン2, 2-ジオキシドを用い、比較例2-4では硫 酸ジメチルを用いた。それらの溶媒における含有量は、 実施例2-3, 2-10と同じ1.0質量%とした。

【0107】比較例2-1~2-4の二次電池について 40 も、実施例1-1と同様にして充放電試験を行い、定格 放電容量、放電容量維持率および完全充電状態と完全放 電状態とにおけるリチウム金属の析出の有無を調べた。 得られた結果を表2に示す。

【0108】表2から分かるように、1,3,2-ジオ キサチオラン2、2-ジオキシドを含む実施例2-1~ 2-7および硫酸ジメチルを含む実施例2-8~2-1 4によれば、それらを含まない比較例2-1に比べて、 高い放電容量および放電容量維持率が得られ、特に放電 容量維持率については格段に優れた値が得られた。これ SO_3 構造を有する物質として 1 、 3 、 2 ージオキサチ 50 に対して、リチウムイオン二次電池である比較例 2 - 2

~2-4では、それらを含まない比較例2-2も、1,3,2-ジオキサチオラン2,2-ジオキシドを含む比較例2-3または硫酸ジメチルを含む比較例2-4も、放電容量および放電容量維持率にほとんど差がなかった。

【0109】すなわち、溶媒に1,3,2-ジオキサチオラン2,2-ジオキシドまたは硫酸ジメチルを含むようにすれば、放電容量および充放電サイクル特性を向上させることができ、特に、負極22の容量が、軽金属の吸蔵および離脱による容量成分と、軽金属の析出および10溶解による容量成分との和により表される二次電池において高い効果を得られることが分かった。

【0110】また、実施例2-1~2-14の結果から、定格放電容量および放電容量維持率は、1,3,2 ージオキサチオラン2,2ージオキシドまたは硫酸ジメチルの含有量を増加させると大きくなり、極大値を示したのち小さくなる傾向が見られた。すなわち、溶媒におけるそれらの含有量を0.01質量%以上20質量%以下の範囲内とすれば、より高い効果を得られることが分かった。

【0112】以上、実施の形態および実施例を挙げて本 発明を説明したが、本発明は上記実施の形態および実施 例に限定されるものではなく、種々変形可能である。例 えば、上記実施の形態および実施例においては、軽金属 としてリチウムを用いる場合について説明したが、ナト リウム(Na)あるいはカリウム(K)などの他のアル カリ金属、またはマグネシウムあるいはカルシウム(C a) などのアルカリ土類金属、またはアルミニウムなど の他の軽金属、またはリチウムあるいはこれらの合金を 用いる場合についても、本発明を適用することができ、 同様の効果を得ることができる。その際、軽金属を吸蔵 および離脱することが可能な負極材料、正極材料、非水 溶媒、あるいは電解質塩などは、その軽金属に応じて選 択される。但し、軽金属としてリチウムまたはリチウム を含む合金を用いるようにすれば、現在実用化されてい るリチウムイオン二次電池との電圧互換性が高いので好 ましい。なお、軽金属としてリチウムを含む合金を用いる場合には、電解質中にリチウムと合金を形成可能な物質が存在し、析出の際に合金を形成してもよく、また、負極にリチウムと合金を形成可能な物質が存在し、析出の際に合金を形成してもよい。

28

【0113】また、上記実施の形態および実施例においては、電解液または固体状の電解質の1種であるゲル状の電解質を用いる場合について説明したが、他の電解質を用いるようにしてもよい。他の電解質としては、例えば、イオン伝導性を有する高分子化合物に電解質塩を分散させた有機固体電解質、イオン伝導性セラミックス、イオン伝導性ガラスあるいはイオン性結晶などよりなる無機固体電解質、またはこれらの無機固体電解質と電解液とを混合したもの、またはこれらの無機固体電解質とゲル状の電解質あるいは有機固体電解質とを混合したものが挙げられる。

【0114】更に、上記実施の形態および実施例においては、巻回構造を有する円筒型の二次電池について説明したが、本発明は、巻回構造を有する楕円型あるいは多角形型の二次電池、または正極および負極を折り畳んだりあるいは積み重ねた構造を有する二次電池についても同様に適用することができる。加えて、いわゆるコイン型、ボタン型、角型あるいは大型などの二次電池についても適用することができる。また、二次電池に限らず、一次電池についても適用することができる。

[0115]

【発明の効果】以上説明したように請求項1ないし請求項24のいずれか1に記載の電池によれば、電解質が化1に示したCSO3構造または化6に示したOSO3構 30 造を有する物質を含むようにしたので、電解質の化学的安定性を向上させることができ、充放電サイクル特性などの電池特性を改善することができる。

【図面の簡単な説明】

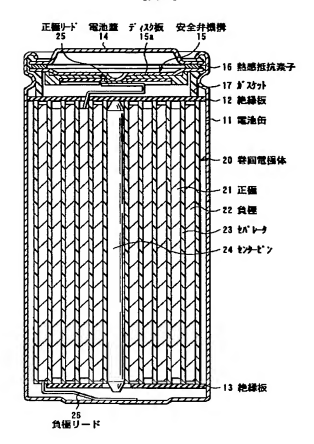
【図1】本発明の第1の実施の形態に係る二次電池の構成を表す断面図である。

【図2】図1に示した二次電池における巻回電極体の一部を拡大して表す断面図である。

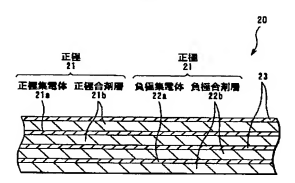
【符号の説明】

11…電池缶、12,13…絶縁板、14…電池蓋、1 40 5…安全弁機構、15a…ディスク板、16…熱感抵抗 素子、17…ガスケット、20…巻回電極体、21…正 極、21a…正極集電体、21b…正極合剤層、22… 負極、22a…負極集電体、22b…負極合剤層、23 …セパレータ、24…センターピン、25…正極リー ド、26…負極リード

【図1】



【図2】



フロントページの続き

(72)発明者 足立 百恵

東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニー株式会社内

Fターム(参考) 5H029 AJ05 AK03 AL06 AL07 AL12

AM02 AM03 AM04 AM05 AM07

AM12 AM16 BJ02 BJ14 HJ01

HJ02 HJ19

5H050 AA07 BA17 BA18 CA07 CA08

CA09 CB07 CB08 CB12 EA09

EA24 EA28 HA01 HA02 HA19